

(11) Publication number:

53059675 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 51134398

(51) Intl. Cl.: C07D295/08 C07D211/06

(22) Application date: **08.11.76**

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

29.05.78

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND

LTD

(72) Inventor: MURO TOMIO

NAKAO TATSU OGAWA KIYOSHI OKA TAICHI YAOKA OSAMU

(74) Representative:

(54) AMINOALCOHOL

(57) Abstract:

PURPOSE: Aminoalcohol derivatives of formula I (R is amino, OH, lower alkoxy, acyloxy, aroyloxy, acylamino, aroylamino; A is lower alkyleneF R1 is H, acyl;H, lower alkyl; ring P is radical which together with N atom forms piperidine, 4-substd. piperidine or 4-substd. piperazine) and their acid addition salts, e.g. 1-(4-(2-acetamidoethyl)phenyl)-2-(4-(o-tolyl)-1-piperazinyl)-ethanol.

COPYRIGHT: (C)1978, JPO& Japio

BEST AVAILABLE COPY



(9日本国特許庁

砂特許出願公開

公開特許公報

昭53-59675

(1) Int. Cl.²
 C 07 D 295/08
 C 07 D 211/06

識別記号

砂日本分類 16 E 431.1 16 E 462 庁内整理番号 7169--44 7138--44 43公開 昭和53年(1978) 5 月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

砂アミノアルコール誘導体

者

頭 昭51-134398

②特②出

類 昭51(1976)11月8日

の発 明

中津市大字蛎瀬631番地の7

。同

中尾達

室富雄

福岡県築上郡吉富町大字直江33

3

同

小川清

金沢市若草町17-19

70発 明 者 岡太一

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

司 矢岡修

福岡県築上郡新吉富村吉岡156

の1番地

加出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町3丁目35番地

够代 理 人 弁理士 高宮城勝

男 級

1. 発明の名称

アミノアルコール誘導体

2. 特許耐求の範囲

一股式

(式中、Rはアミノ、水酸基、低級アルコキシ、アをルオキシ、アロイルオキシ、アロイルオキシ、アは低級アルキレンを、R¹ は水業または低級アルキルを示し、および塩Pは窒素原子とともにピペリジン、4一盤終ピペリジンまたは1一箇後ピペリジンを形成する基を示す。)
で表わされるアミノアルコール断導体またはその段付加塩。

- 1 -

3. 発明の群却な説明

本苑明は、一段式

$$R-A \longrightarrow \begin{array}{c} 0R^1 \\ CR-OR-K \end{array}$$

「式中、Rはアミノ、水紋茲、症級アルコキシ(
メトキシ、エドキシ、プロポキシカど)、アシル
オキシ(アセチルオキシ、プロピオニルオキシカ
ど)、アロイルオキシ(ペンソイルオキシなど)
アシルアミノ(アセチルアミノ、プロピオニルア
ミノカど)またはアロイルアミノ(ペンソイルア
ミノカど)を、Aは低級アルキレン(メチレン、
エチレン、プロピレン、トリメチレンなど)を、
R1 は水素またはアシル(アセチル、プロピオニル、エトキシアセチルなど)を、R2 は水業また
は低級アルキル(メチル、エチル、プロピルなど
)を示し、類Pは窒珠原子とともピピペリシン、

-623-

- 2 -

特的 昭33-59675 (4

本発明によれば、一般式(I)の化合物は以下の

方法により製造される。

方法(j): R¹=Bの化合物の場合

一般式

で変わされる化合物を選元反応に付す。

反応は、触媒(白金、パタジタムー炭深、タネーニフケルなど)の存在下、メタノール、エタノール、ジオキサン、テトラヒドロフランなどの溶験中、常圧または加圧下に、常園または加熱下に接触水素薬加することにより、あるいは始金異水深に始(水深化ホウ染ナトリウムなど)を用いて、メタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの溶解中、一10~80℃で進行する。

方法(2): R** = H の化合物の場合

•

す。〕

で表わされる化合物とを反応させる。

反応は不活性な媒(好ましくは1タノール、エタノール、ブロパノール、イソブロパノールなどのアルコール系な鉄)中、室副から用いた必辞の 鼓坑程度下に途行する。この場合、化合物(胃) を適割に用いるか、塩基(炭酸ナトリクム、水酸 化カリクム、トリエチルアミン、ビリジンなど)

と脱散剤として用いると有利に進行する。 方法(4): R⁴=アシルの場合 力法(1)~(3)により得られた一般式

て表わされる化合物をアシル化する。

アシル化剤としてカルボン酸を用いる場合、反 店は、たとえばピリジン中、p-トルエンスルホ ニルクロライドの存在下50~100 でに1~10

(一般換ビペリジン(関接基として4ーカルパモイルー4ービペリジノ、4ードドロキシー4ー(アートリル)、4ードドロキシー4ー(アートリル)、4ードドロキシー4ー(アートリル)、4ードリールアミノまたは4ー(アーペンズイミダゾリノンー1ーイル)を有するビペリジンであり、数アリールは塩素、臭薬、アン素などのハロゲン、低級アルキルまたは低級アルコキシを関換基として有していてもよい)または4ー型換ビペラジン(関換基として4位に低級アルキル、ドロキシー低級アルキル、アリール、ビリジルまたは1ーフェニルー2ーイミダソリルメチルを有するピペラジンであり、数アリールは塩素、臭薬、フツ素などのハロゲン、低級アルキルまたは低級アルコキシを図換基として有していてもよい)を示す。3

で扱わされるアミノアルコール。影響体士たはその 鮫付加塩に関する。

.. て安わされる化合物と一数式

て表わされる化合物とを反応させる。

反応は不断性な終(好ましくはノタノール、エタノール、プロハノール、イソプロハノールをどのアルコール系容殊)中、室温から用いた容群の 産流函度下で進行するが、有利にはエタノール中、 し~しの時間加熱超速することにより進行する。 方法(3): R¹=Kの化合物の場合

一般式(3)の化合物と一般式

$$E-A \xrightarrow{0 \text{ E } CE-CE-Z} (1)$$

してはハログン(塩味、臭素、フツ素など)を示

- 5 -

-624-

- 6 -

登記 昭53-- 59675 (5) たとえば、メタノールまたはテトラヒドロフラ

ン中、氷冷中に進行する。

(E) 水股化カリウムまたは 水股化カリウムまたは 水砂化ナトリウム

たとえば、エテルエーテルまたはテトラヒドロ フラン中で流行する。

以上のようにして得られる一般式(I)の化合物は、所質により無機酸(複数、硫酸など)または有機酸(マロン酸、フマール酸など)と常法により処理することにより対応する酸付加塩とするととができる。

また、一般式(I)の化合物は分子内に一個以上の不斉世景を有するが、可能なすべての立体具 性体かよびその混合物を含むものであり、通常よ く知られた方法により分割することができる。

一般式(1)の化合物およびその取付加塩は血

-8-

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。
実施例1

時間で適行する。また、カルボン酸の反応性誘導体(関系水物、像ハライドなど)を用いる場合、反応は不衝性密集(ペンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、クロロホルムなど)中、脱駄剤(炭酸ナトリタム、炭酸カリタム、トリエチルアミン、ビリジン)の存在下に、窒息から用いた容仮の遅度直反下1~1 0 時間で進行す

原料化合物(Π)、(Π)かよび(Π)は、それぞれ以下のようにして製造される。

たとえばエタノール中、トリエチルアミンの存在 下に室盘で迫行する。

圧降下作用、奴瘡作用、向給や作用などの薬理作用を有し、医薬として有用であるばかりでなく、 それらの合政中団体としても有用である。

一般式(1)の化合物かよびその酸付加塩を医 薬として用いる場合、それ自体または適宜の医薬 上許容される组体、賦形刺または希釈剤と既合し で粉末、減粒、控剤、カブセル刺または注射刺な どの形態で経口的または非経口的に投与される。 数年登は対象疾患、症状または化合物によつて異 なるが、通常成人で1日約50~150~が適当 である。

-以下余白-

-625-

実施例 2

-10-

126

- 9 -

特品 昭53- 59675(4

じー(3-ヒドロキシプロビル)-2-(1-(o ークロロフエニル > ~1 ーピペラジニル] ア セトフエノンで3gをメタノール30៧化芯餅し、 水冷下振拝したがら水炭化丸ク素ナトリクム 1.5 8を加え、宝磊にて一晩放置する。放圧下メタノ ールを留去し、残査に水および水を加え、酢酸ス チルにて独出する。有機層を水洗、乾燥後候圧下 後縮し、塩酸塩とする。とれをエタノールとイン プロビルエーテルとの混合な媒から再拍品すると、 政点191~194での1~(1~(3~ヒドロ キシブロピル〉フエニル〕-2-〔i-(o-ク ロロフエニル)ー1ーピペラジニルコエタノール ・塩炭塩し)gが無色結晶として得られる。

1-[4-(1-アセトアミドエチル)フエニ ルコーユークロロエタノールもも3g、ピペリジ

-11-

これを伊取し、エタノールから再始品すると、段 点91~101での1-(4-(2-メトキシエ チル) フェニル] ー 1 ー (1 ー フエニルー 1 ー ピ ペラジニル) エタノール 5.0 gが無色結晶として

实数例 5

1-(1-(1-メトキシエテル)フエニル〕 -2-(1-(ロートリル)ピペラジンー1ーイ ルコエタノール1.5 8、トリエチルアミン248 および紙木酢酸 2.6 gをペンゼン 1.0.0 単中化加 え、水谷上 6 時間加出還流する。反応後、反応液 を水洗し、似水瓜砂マグネシタムで乾燥する。彼 圧下に容異を留去すると結晶が析出する。これを 石曲ペンジンとペンセンとの混合溶媒から再結晶 すると、敵点も3~168の小っじゅっ(ユーノ (0-トリレレ) トキシエチル)フエニル]-1-(1-(1-エ)

-13-

と1.8 8かよびトリエテルアミン2.2 8をメタノ、 ール60×火芯かし、10時間数抗加熱する。メ タノールを故圧下に留去し、表留物をペンセンに なかし、不容物を伊去する。ペンセン密放を水床 後、無水確設マグネシウムで乾燥し、減圧下にペ ンゼンを慰失すると、1~(1~(1~アセトア ミドエチル)フエニルコーはーピペリジノエタノ ール5.2 gが無色結晶として得られる。酢酸エチ ◆から再結晶すると、磁点106~107℃を示

实施例 4

1~[4~(2-メトキシエテル)フエニル) エポキシエタンえもgかよびガーフエニルピペラ ジンえ68をメタノール50世に潜かし、とれた 水る滴を加えて8時間添流加熱する。反応終了後、 ノタノールを放圧下に留去すると結晶が得られる。

ブープエニル)ピペラジンー i ーイル) エチルア セテート6.5 gが得られる。智法により得られた 対応のマレイン財塩の融点は141~1741でで

-12-

以下同様にして得られる化合体を第1表に示す。

: 以下,余白

-626-

<u> </u>	,				
(a) \$ 18	如安慰 342-243	114-185	134-135	100-101	198-201
	- N-	Q Es		Сония	-H OH -CH 8
- R - A-	CH ³ CONECH ² CH ²	сизсонисивсив-	сизсоинсвесия-	си _з сойнся _г ся _д -	CB3COMBCH2CH2
S E	tej	C.H.3	œ	α	tx)
8.1	ix	. m	B	bs .	tat

я	R 2		(a)t-	B A(C)
Ħ	Ħ	CB30CR2CB2-	O-mH Oi-	1/2フェール仮数
CH3CO	ta	CH3OCH2CH2	-#\\rac{1}{2}	7.4.5配配 1.8.6~1.8.7
E	ы	св з сонисивсив-	О ви - Он-	130-133
сизсо	Ħ	CB 5 CONECE CH2-	O-84-€	2-1-22世代 大石名 131-135
CH ₃ CO	æ	CHS COMBCH2CH-	CH.	アルク機器 169-1.70
02683	Ħ	CB3CONECR2-	\$ H.S	181-181

-1'6-

-	1	8	-

	(D) ## ##	138-140	2 以股伍 200-201	1.00以 · 1.7 米的第 265~266(4)	和欧斯 129—136
	S CALL	-KCRSCRSOR			Ch Ch S
OR1 CHCHNF R2	R - A -	-2aoaroafeo	CH3COABCB2CB2−	Rg NC Ne CE g →	CH3 1 CH3CONWCH2CH
8 — A	3 K	CEE	Ħ	pt	m
u .	R	ш	and	м	æ

•	•			
	38	14 - M	- S	(a) ¥ 59
	22 3	HOCK2 CR2-		2枚表数・3/2大杉名 191
	Ħ	BOCK2 CH2CH2-		超级型 111-111
	Ħ	-conece ₂ ce ₂ -		199 – 200
	ps:	_2B3_B3ENO3_EB3	THOUSE PARTY OF THE PARTY OF TH	3.如位性·1.水和 他 103-105

-15-

-627-

-17-

代现人 弁理士 高笛教

;					
(a) ##	112-114 ·	2-20 ENTE 160-163	アルク形型 105-110	7 4 9 2 2 4 2 5 4 2 5 4 2 5 6 5 1 1 1 1 1 1 1 1 2 1	749条数 179-180
A K		0	-O-Q	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	-40-
R - A -	HOCH CH2CH2-	_gcocagcagcag_	-ваосн _{осно} сна	CR3COMBCB2CR2-	свзсоинси вся 2—
B.B	H	Ħ	to:	EL.	Ħ
R	pd	03880	್ವಿಕ್ಯಾಂಡ್ನಿಯ	0១៩ឧ១	00 E 80

(a) 44 55	110-114 フェール政治 190-193	スヤー56路・ 乙米65 10 1-20 5	145-156 74-4般数 190-193
a K	TO CH CH S	H 1	-n- -n-
R - A -	св 3 оск 2 с и 2 —	си _з соиясв ₂ си ₂ -	- ⁶ носн ⁵ осн ⁵
22	Ħ	Ħ	EQ.
1 H	я	pd:	=

-20-

. _ _

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

■ BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	•
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	,
□ OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.